# Process for the preparation of very pure calcium carbonate powder.

Publication number:	EP0499666 (A1)	Also published as:
Publication date:	1992-08-26	DD298372 (A5)
Inventor(s):	HOFMANN HANS PROF DR SC NAT [DE]: HOSSBACH VOLKER DIPL-CHEM [DE]: PETZOLD DIETER DOZ DR SC NAT [DE]: KALLOSCHE SIEGFRIED CHEM-ING [DE]; RICHTER ANKE DIPL-CHEM [DE]: HOLLDORF HORST PROF DR SC NAT [DE]: KURZ ALBERT DIPL-ING [DE]; TAUBERT SVEN DIPL-CHEM [DE]	Cited documents:  US4100264 (A)  US2941860 (A)  DD72250 (A)
Applicant(s):	KALK CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE]	DE1592147 (B2)
Classification:		P63156012 (A)
- international:	<b>A23L1/304; C01F11/18; A23L1/304; C01F11/00;</b> (IPC1-7): C01F11/18	,
- European:	A23L1/304; C01F11/18A; C01F11/18D	
Application number:	EP19910102434 19910220	
Priority number(s):	EP19910102434 19910220; DD19890334962 19891129	

## Abstract of EP 0499666 (A1)

Calcium carbonate powder - precipitation - calcium ion-containing solution - carbonate-containing solution - vaterite - calcite. The calcium carbonate powder can be used especially as analytical chemicals and in pharmacy and the food industry. The aim of the invention is to prepare calcium carbonate powder of high purity in uniform quality with low cost. The technical aim of the invention is to develop a process for the preparation of very pure calcium carbonate powders in uniform quality from aqueous solutions by precipitation, where the precipitation step is to be so arranged that the incorporation of foreign ions into the CaCO3 lattice is avoided as far as possible, even when the solutions used contain considerable quantities of other ions.; According to the invention, the technical aim is achieved by carrying out the precipitation, when aqueous calcium ion-containing solutions and aqueous carbonate ion-containing solutions are used, at temperatures of 20-50 DEG C, preferably 20-35 DEG C, under weakly basic conditions, keeping the solid formed, predominantly comprising vaterite, in the presence of an aqueous phase at temperatures of 15-80 DEG C, preferably 20-50 DEG C, until the vaterite has converted into calcite as completely as possible, separating off this solid by known methods, if required, washing it, drying it and, if required, then comminuting it.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

# FUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 91102434.7

(f) Int. Cl.5 C01F 11/18

Franz-Mehring-Strasse 21

0-7263 Mügeln(DE)

2 Anmeldetag: 20.02.91

(12)

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.08.92 Patentblatt 92/35

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

 Anmelder: Chemische Fabrik Kalk GmbH Kalker Hauptstrasse 22 Postfach 91 01 57 W-5000 Köin 91(DE)

Erfinder: Hofmann, Hans, Prof. Dr. sc. nat. Goethestrasse 9 0-9200 Freiberg(DE) Erfinder: Hossbach, Volker, Dipl.-Chem. Hauptstrasse 25a 0-7261 Gröppendorf(DE) Erfinder: Petzold, Dieter, Doz. Dr. sc. nat. Fritz-Olbricht-Strasse 3 0-9200 Freiberg(DE)

0-9200 Freiberg(DE)
Erfinder; Kallosche, Siegfried, Chem.-Ing.

Erfinder: Richter, Anke, Dipl.-Chem. Münzbachtal 12a 0-9200 Freiberg(DE) Erfinder: Holldorf, Horst, Prof. Dr. sc. nat. Preusserstrasse 23 0-9216 Siebenlehn(DE) Erfinder: Kurz, Albert, Dipl.-Ing. Döbelner Strasse 26

0-7263 Mügeln(DE) Erfinder: Taubert, Sven, Dipl.-Chem. Helmholtzstrasse 6 0-7420 Schmölln(DE)

Vertreter: Werner, Hans-Karsten, Dr. et al Deichmannhaus am Hauptbahnhof W-5000 Köln 1(DE)

Verfahren zur Herstellung sehr reiner Calciumcarbonatpulver.

© Calciumcarbonatpulver - Fällung - calciumionenhaltige Lösung - carbonathaltige Lösung · Vatorit - Calcit.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung sehr reiner Calciumcarbonatpulver, die besonders als Analysenchemikalien sowie in der Pharmazie und Nahrungsgüterwitschaft verwendet werden können. Zeit der Erfindung ist, Calciumcarbonatpulver hoher Reinheit in gleichbielbender Qualität mit niedrigen Kosten herzustellen. Der Erfindung liegt die technische Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von sehr reinen Calciumcarbonatpulvern in gleichbleibender Qualität aus wäßrigen Lösungen durch Fällung zu entwickeln, webei die Fällstufe so zu gestalten ist, daß der Einbau von Fremdionen in des CaCO-Gitter weitestgehend vermieden wird, auch dann, wenn die eingegesetzten Lösungen berächtliche Mengen anderer Ionen enhalten. Erfindungsgemäß wird die technische Aufgabe dadurch gelöst, daß bei Verwendung von wäßrigen calciumionenhaltigen Lösungen die Fällung bei Temperaturen von 20 - 50 °C, vorzugsweise 20 - 35 °C, unter schwach basischen Bedringungen durchgeführt, der gebildete vorwiegend aus Vaterit bestehende Feststoff in Gegenwart einer wäßrigen Phase so lange bei Temperaturen von 15 - 80 °C, vorzugsweise 20 - 50 °C, gehalten wird, bis sich der Vaterit möglichst volkständig in Calciu umgewandelt hat, dieser Feststoff nach bekannten Verfahren abgetrennt, gegebenenfalls gewaschen, getrocknet und gegebenenfalls nachzeftelienert wird.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung sehr reiner Calciumcarbonatpulver, die besonders als Analysenchemikalien sowie in der Pharmazie und Nahrungsgüterwirtschaft verwendet werden können.

Calciumcarbonatpulver können durch Mahlen von natüfichen calciumcarbonatischen Rohstoffen, durch Brennen calciumcarbonatischer Rohstoffe und Carbonisieren der aus dem gebrannten Kalk hergestullen 5 Calciumhydroxidsuspensionen sowie durch Fällen des Calciumcarbonates aus wäßrigen Lösungen hergestellt werder.

Auch durch Aufbereitung natürlicher feinverteilter calciumcarbonatischer Rohstoffe, besonders Kreiden, lassen sich Calciumcarbonatpulver gewinnen.

Die Reinheit der erhaltenen Produkte hängt in erster Linie von der Reinheit der Ausgangstoffe ab. Sehr 10 reine Stoffe lassen sich im wesentlichen nur durch Fällung herstellen.

Der Gehalt an Verunreinigungen der durch Fällung erzeugten Produkte läßt sich durch Einsatz entsprechend reiner Ausgangsläsungen relativ gering halten, jedoch enthalten die nach den bisherigen Verfahren hergestellten Produkte stets bestimmte Mengen solcher lonen, die außer den für die Bildung des Calciumcarbonats erforderlichen zwangsläufig als Gegenionen in den Lüsungen enthalten sein müssen. Diese Ionen können durch intensives Waschen weiter abgereichert werden, der Abzeicherung sind jedoch Grenzen dadurch gesetzt, daß sie bei den bisher bekannten Verfahren in unterschiedlichen Mengen im Gitter des Festsoffes einebaut vorlieden.

Bisherige Untersuchungen führten zu dem Ergebnis, daß durch eine einfache Fällung kein Produkt hergestellt werden kann, daß der TGL 37181 entspricht.

Empirisch wurde gefunden, daß Produkte mit relativ hoher Reinheit erhalten werden können, wenn zu einer Ammoniumcarbonatlösung eine Calciumchloridisung zudosiert wird, der dabei gebildete Feststoff abgetrennt, mit destilliertem Wasser gewaschen und im feuchten Zustand mehrere Tage gelagert, dann nochmals gewaschen und anschließend getrocknet wird.

Als Ausgangsstoffe werden sehr reine Lösungen verwendet. So wird z.B. in einer technischen Anlage 25 die Ammonilumcarbonatiösung so hergestellt, daß aus destilliertem Wasser und gestörmigem Ammoniak zunächst Ammoniakwasser bereitet und zu dieser Lösung Trockeneis hinzugefüg wird, bis sich das gewünschte Verhältnis Ammoniak zu Kohlendioxid eingestellt hat. Dieser Prozeß ist sehr materialaufwendig, da ein großer Teil der Ausgangsstoffe verforen geht, deren Wiedergewinnung nur durch aufwendige Maßnahmen möglich ist.

Auch die Herstellung reiner, besonders sulfatarmer Calciumchlorid-Lösungen läßt sich nur mit hohen Aufwendungen realisieren.

Beim Betreiben der technischen Anlage wurde die Erfahrung gemacht, daß sich von Charge zu Charge unterschiedlich reine Produkte bildeten, so daß jede Charge analysiert werden und entsprechend ihrer Zusammensetzung in die verschiedenen Reinheltskategorien eingestuft werden muß.

5 Ziel der Erfindung ist, Calciumcarbonatpulver hoher Reinheit in gleichbleibender Qualität mit niedrigen Kosten herzustellen.

Der Effindung liegt die technische Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von sehr reinen Calciumcarbonatpulvern in gleichbleibender Qualität aus wäßrigen Lösungen durch Fällung zu entweisen, wobei die Fällstufe so zu gestalten ist, daß der Einbau von Fremdionen in das CaCO<sub>2</sub>-citter weitestigehend vermieden wird, auch dann, wenn die eingesetzten Lösungen beträchtliche Mengen anderer Ionen enthal-

Erfindungsgemäß wird die technische Aufgabe dadruch gelöst, daß bei Verwendung von wäßrigen calciumionenhaltigen Lösungen und wäßrigen carbonationenhaltigen Lösungen die Fällung bei Temperaturen von 20 - 50 °C, vorzugsweise 20 - 35 °C, unter schwach basischen Bedinungen durchgeführt, der 45 gebildete vorwiegend aus Vaterit bestehende Feststoff in Gegenwart einer wäßrigen Phase so lange bei Temperaturen von 15 - 80 °C, vorzugsweise 20 - 50 °C, gehalten wind, bis sich der Vaterit möglichst vollständig in Calcit umgewandelt hat, dieser Feststoff nach bekannten Verfahren abgetrennt, gegebenenfalls owerschen, getrocknet und gegebenenfalls nachzerkeinert wird.

Die Fällung sollte bei einem pH-Wert von 7.2 - 10.5, vorzugsweise 7,5 - 10, durchgeführt werden. Als wäßrige calciumionenhaltige Lösung kann eine durch Auflösen der entsprechenden Salze, insbesondere von CaCi<sub>2</sub> und von Ca(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, in Wasser hergestellte calciumiorenhaltige Lösung eingeselzt werden. Es können auch calciumionenhaltige Lösungen verwendet werden, die durch Behandeln von calciumcarbonat-, calciumcoid- oder calciumionenhaltige Lösungen stoffen mit Süuren, insbesondere mit HCI und HNO<sub>3</sub>, hergelst wurden. Besonders vorteilhaft ist, daß auch industrielle Abfall-Lösungen, die Calciumionen enthalten, verwendet werden können. Geeignet sind beispielsweise die bei der Sodaherstellung nach dem Solvayv Verfahren anfallende geklärte und gereinigte calciumchloridhaltige Endlüsung und die bei der Gewinnung von Lithiumverbindungen nach DDR-Patent 257 245 anfallende Calciumchloridiüsung. Bei Verwendung ammoniumcarbonathaltige Lösungen kann auch eine Calciumchloridiüsung verwendet werden, die freien

Ammoniak enthält.

Bei der Nutzung technischer Lösungen muß besonders den Sulfationen Beachtung geschenkt werden, da die Gefähr besteht, daß sich festes Calciumsulfat bildet, welches kaum wieder vollständig in Lösung gebracht werden kann. Es wurde nun gefunden, daß sich die zulässige Sulfationenkonzentration bedeutend 5 erhöhen läßt, wenn die Calciumcarbonatfällung mit einem Unterschuß an Calciumionen durchoeführt wird.

Als carbonathaltige Lösungen eignen sich besonders alkali- und ammoniumcarbonathaltige Lösungen. Werden alkalicarbonathaltige Lösungen eingesetzt, spielt es keine Rolle, ob sie durch Auflösen der ensprechenden Feststoffe oder Carbonisieren der Laugen hergestellt wurden. Dabei können auch die chloridhaltigen Lösungen, die ein der Alkalichiorid-Elektrolyse nach dem Diaphragmaverfahren auch die, niegesetzt werden. Die Alkalicarbonatiösungen können auch durch Umsetzung von Alkalichiorid-reien mit Laugen bereitet werden. Werden ammoniumcarbonathaltige Lösungen verwendet, so ist es vorteilhalt, wenn diese mehr Ammoniak enthalten, als der Formel (NH-L) 200, entspricht.

Beispielsweise kann die bei der Herstellung von Harnstoff anfallende ammoniumcarbonathaltige Lösung verwendet werden. Es ist jedoch auch möglich, eine aus Ammoniumhydrogencarbonat, Wasser und 75 Ammoniak hergestellte ammoniumcarbonathaltige Lösung zu verwenden. Es ist auch möglich, die Calciumlonen enthaltende Lösung mit der Ammoniaklösung in einem Gefäß zu mischen und in dieses Gemisch gastörmiges konzentriertes oder verdünntes Kohlendioxid aus Rauchgas einzuleiten. Zweckmäßigerweise wird dieses Umsetzune kontniueirlich durchesführt.

Erfindungswesentlich ist, daß die Fällung unter schwach basischen Bedingungen durchgeführt wird. Der 20 Fällungsprozeß kann diskontinuierlich oder kontinuierlich durchgeführt werden.

Bei der diskontinuierlichen Prozeftlihrung kann die Carbonatlösung vorgelegt und die Calciumsalztösung zudosient werden. Es können aber auch beide Lösungen in das Fällgefäß dosiert werden. Im letzteren Fälle ist es angezeigt, vor dem eigentlichen Fällprozeß ein bestimmtes Flüssigkeitsvolumen, welches auch Vatertifimpfkristalle enthalten kann, vorzulegen. Die kontinuierliche Fällung wird simrvollerweise so durchgeführt, daß beide Lösungen einem Durchfüßreaktor zugeführt werden, wobei die Dosierung so gestuert wird, daß ein schwach basisches Milieu gehalten wird. Die Dosierung läßt sich leicht über den pH-Wert reneln.

Wenn die Anforderungen an die Reinheit des Calciumcarbonatpulvers nicht zu hoch sind, kann die bei der Fällung entstandene vaterithatigie Suspension so lange sei Temperaturen zwischen 15 und 80 °C gehalten werden, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat. Werden höhere Reinheitsanforderungen gestellt, sollte die bei der Fällung entstandene vaterihaltigie Suspension zunächst getrennt, der Feststoff gegebenenfalls gewaschen und ermeut in Wasser suspendert und diese Suspension so lange bei einer Temperatur zwischen 15 und 80 °C gehalten werden, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat.

Um eine möglichst vollständige Umwandlung des Vaterits zu erreichen, ist es sinnvoll, die Suspensionen bei den angegebenen Temperaturen zu rühren.

Die Umwandlungsgeschwindigkeit läßt sich stark erhöhen, wenn dafür Sorge getragen wird, daß die wäßrige Phase eine möglichst hohe Calciumionenkonzentration aufweist. Das kann z.B. dadurch erreicht werden, daß in die Suspension CO<sub>2</sub> eingeleitet wird. Eine andere Möglichkeit besteht darin, der Suspension besimmte Mengen einer Mineralsäure, insbesondere HCI und HNO<sub>3</sub>, zuzusetzen. Der gleiche Effekt wird erreicht, wenn der Suspension Hydrogencarbonate bzw. hydrogencarbonathaltige Lösungen, besonders calciumhydrogencarbonathaltige Lösungen, zugesetzt werden.

Soll ein besonders feines Pulver erhalten werden, kann das calcithaltige Pulver einer Naßmahlung unterzogen werden. Es kann aber auch die Umwandlung des vateritischen Feststoffes in einer Naßmilhle 45 durchseführt werden.

Bei Einhaltung der erlindungsgemäßen Bedingungen wird bei der Fällung zunächst ein Feststoff hergestellt, der vorwiegend aus Vaterit besteht, und dieser Feststoff wird dam in Gegenwart einer wäßrigen Phase in einen Feststoff umgewandelt, der vorwiegend aus Calcit besteht. Bei diesem Umkristallisationsprozeß gehen die im Vaterfligitter eingebauten Fremdionen in Lösung und werden überraschenderweise bei der 50 Abscheidung des Calcits nicht mit in dessen Gitter eingebaut, sondem verhelbeben in der wäßrigen Lösung.

Der Vorteil des erfindungsgemäßen Verlahrens besteht darin, daß nach dem erfindungsgemäßen Verlahren reine Calciumcarbonat-Putver in gleichbleibender Qualität hergestellt werden können, wobei die eingesetzten calciumionenhaltigen Lösungen und die carbonationenhaltigen Lösungen beträchtliche Mengen anderer lonen enthalten können.

Das erfindungsgemäße Verfahren soll anhand der folgenden 7 Beispiele erläutert werden:

## Beispiel 1

In einem heiz- und kühlbaren Doppelwandrührkessel wurden 32 I einer Lösung vorgelegt, die pro Liter 90,0 g NH<sub>3</sub>, 106,4 g CO<sub>2</sub> und 5 mg SO<sub>3</sub> enthielt. Diese Ammoniumcarbonat-Lösung wurde so hergestellt, daß zunächst aus deionisiertem Wasser und NH<sub>3</sub>-Gas, das einer Stahlfläsche enthommen wurde, eine ca. 28-prozentige Lösung hergestellt wurde. In diese Lösung wurde CO<sub>2</sub> eingeleitet. Dabei wurde die Temperatur bei Werten von ca. 30°C gehalten. Zu dieser Lösung wurden unter intensivem Rühren 32 Liter einer Calciumchloridlösung, die 510.6 g/l GaCl<sub>2</sub> und 100 mg SO<sub>3</sub>/l enthielt, zudosiert, wobei die Dosiergeschwindigkeit 0,65 1/Minute betrug und die Temperatur bei Werten zwischen 28 und 32°C gehalten wurde. Die verwendete CaCl<sub>2</sub>-Lösung wurde in der Weise bereitet, daß 400 I einer källfüchen Calciumchloridrohlage, die durch Umsetzung von Kalk mit Salzsäure hergestellt wurde, in einem Rührkessel auf 70°C erwärmt vorwirde, dann wurden 25 ml 30-prozentiges Wasserstoffperoxid zugegeben, und nach ca. 5 Minuten wurden 10 I Kalkmicht zugesetzt. Nach zweistündigem Rühren wurde die füßsige Phase abfiltlich

Das Fällungsende wurde durch Erinahme von Proben und Prüfung auf vollständige Fällung festgestellt. Der gebildete Feststoff wurde mitols einer Vakuurmutsche abgetennt, mit 50 I deionisiertem Wasser gewaschen und anschließend analysiert. Die Bestimmung des Chloridigehaltes erfolgte argentometrisch mit 15 potentiometrischer Endpunktsanzeige beziehungsweise nephelometrisch. Die Bestimmung des Stickstoffgenables erfolgte nach der Methode von Kigklahl. Sulfat wurde über Barimmusflat nephelometrisch bestimmt. Die Bestimmung des Natriumgehaltes wurde mittels Atomabsorption durchgeführt. Zur Analyse wurde eine Probe bei 80 °C getrocknetb. Diese Probe enthielt

0,3 %	H₂O
300 ppm	CI
1100 ppm	N
50 ppm	SO₃

und wurde röntgenographisch als fast reiner Veterit identifiziert. Aus dem vateritischen Nutschenprodukt wurde nun eine wäßrige Suspension mit einem Feststoffgehalt von 30 % hergestellt. Diese wurde unter Rühren 20 Stunden bei einer Temperatur von 45 C gehalten. Dann wurde der Feststoff mittels einer Vakuumnutsche abgetrennt, mit 150 I destilliertem Wasser gewaschen, bei einer Temperatur von 100 C 30 Trockenschrank getrocknet und anschließend analysiert. Folgende Gehalte an Verunreinigungen wurden gefunden:

	10 ppm	CI
	30 ppm	N
ı	40 ppm	SO₃
	40 ppm	Na.

In einem Vergleichsversuch wurde die CaCO<sub>3</sub>-Fällung bei 60°C vorgenommen. Das durch Weiterbe-40 handlung unter den gleichen Bedingungen, wie oben beschrieten, gebildete Endprodukt wies folgende Gehälte an Verunreinigungen auf:

50 ppm	CI
250 ppm	N
50 ppm	SO₃
50 ppm	Na.

## 50 Beispiel 2

55

20

25

35

Bei Verwendung der gleichen Ausgangskösungen und der gleichen Fällapparatur sowie bei gleicher Fällapparatur, wie im Beispiel 1 beschrieben, wurden 62 I Ammoniumcarbonatlösung vorgelegt und 30 I Calciumchlordiösung zugeseben.

Durch Enthahme von Proben nach Zugabe der Caldiumchloridlösung wurde ein Überschuß an Carbonationen in der wäßrigen Phase festgestellt. Danach wurde, wie im Beispiel 1 beschrieben, weiter verfahren. Das so gewonnene Produkt enthielt foligende Gehalte an Verunreinigungen:

15 ppm	CI
30 ppm	N
20 ppm	SO₃
50 ppm	Na.

## Beispiel 3

5

20

30

35

45

Im Gegensatz zum Beispiel 1 wurde die Ammoniumcarbonatlösung in der Weise bereitet, daß in einem Doppelwandrührbehälter 50 I destilliertes Wasser und 12 I der Ammoniaklösung, wie sie bereits beschrieben wurde, vorgelegt wurden, und dazu wurden 11,9 kg käufliches Ammoniumhydrogencarbonat in fester Form unter Rühren zugegeben. Die so hergestellte Lösung enthielt 90 g NH<sub>3</sub>/l und 106 g CO<sub>2</sub>/l. Ihr Sulfatgehalt betrug 5 mg SO<sub>3</sub>/l. Die Fällung und Weiterverarbeitung erfolgte, wie im Beispiel 1 beschrieben. 15 Das erhaltene Endprodukt enthielt folgende Gehalte an Verunreinigungen:

15 ppm	CI
30 ppm	N
40 ppm	SO₃
40 ppm	Na.

Wurden zu der Ammoniumcarbonatlösung nur 30 I der Calciumchloridlösung zugegeben, wies das Endprodukt folgende Gehalte auf:

10 ppm	CI
20 ppm	N
20 ppm	SO <sub>3</sub>
50 ppm	Na.

## Beispiel 4

In dem in Beispiel 1 erwähnten Rührkessel wurden 10 I deionisiertes Wasser vorgelegt. Daraufhin wurden die unter Beispiel 1 beschriebene Calciumchloridlösung und die im Beispiel 3 beschriebene Ammoniumcarbonatlösung simultan hinzudosiert. Die Dosiergeschwindigkeit der Ammoniumcarbonatlösung betrug 1,25 l/Minute, die der Calciumchloridlösung 0,65 l/Minute. Die Temperatur wurde bei ca. 30°C gehalten. Während des Fällprozesses wurde ständig der pH-Wert verfolgt. Dabei wurde die Dosierung so 40 fein nachreguliert, daß der pH-Wert sich im Bereich von 8 - 10 bewegte. Abtrennung und Waschen des gebildeten Feststoffes erfolgte, wie bereits beschrieben. Der Feststoff enthielt

400 ppm	CI
500 ppm	N
50 ppm	SO <sub>3</sub>

und bestand fast vollständig aus Vaterit.

Der feuchte Feststoff wurde, wie im Beispiel 1 erläutert, weiterverarbeitet. Das erhaltene Endprodukt 50 enthielt

10 ppm	CI
20 ppm	N
40 ppm	SO₃
40 ppm	Na.
pp	

## Beispiel 5

Eine Calciumchloridlösung (510g Caclul) mit 0,18 % SQ, und eine 25 %ige Ammoniaklösung (220 g NH<sub>2</sub>n) wird kontinuierlich bei einem pH-Wert von 8,6 vermischt mit einer Zulaufgeschwindigkeit von 0,45 l/min bzw. 0,386 l/min unter gleichzeitigem Einleiten von Köhlendioxid der Konzentration von 48 % bei einer Temperatur von 30°C. Der gebildete Vaterit wird abgetrennt und wie nach Beispiel 1 beschrieben behandelt. Das so gewonnene Produkt enthielt folgende Verunreinligungen:

ı	50 ppm	CI
	30 ppm	N
	250 ppm	SO₃
	50 ppm	Na.

#### Beispiel 6

10

15

25

30

40

45

Das nach Beispiel 4 gebildete vatertiische Zwischenprodukt wurde nach dem Waschen mit deionisiertem Wasser in deionisiertem Wasser aufgeschlämmt. Die so erhaltene Suspension entheit 30 % Feststoft. In 50 I dieser Suspension wurde 30 Minuten lang CO<sub>2</sub> eingeleitet. Die Einleitungsgeschwindigkeit betrug 5 I/h. Danach wurde die Suspension eit 45 °C gerüffet. Nach unterschiedlichen Zeiten wurde der gebildete Feststoff analysiert. Dabei wurde festgestellt, daß im Gegensatz zum Rühren in zeinem Wasser bereits nach 10 Stunden praktisch vollständige Umwandlung des Vaterits in Calicit erfolgt war. Das nach dem Trocknen erhaltene Endrodukt wies folgende Gehalte an Verurreinigungen auf:

10 ppm	CI
30 ppm	N
30 ppm	SO₃
50 ppm	Na.

#### Beispiel 7

Der nach Beispiel 3 gebildele vaterlitsche Feststoff wurde in Wasser suspendiert, das an Calclumhydrogencarbonat gesättigt war. Es wurde ein Feststoffgehalt von ca. 30 % eingestellt. Die Suspension wurde bei 25 °C in einer Trommelnaßmühle 5 Stunden lang behandelt. Nach dieser Zeit war die Umwandlung des Vaterits in Calcit praktisch vollständig abgeschlossen. Das Endprodukt wies folgende Gehalte an Verunreinigungen auf:

15 ppm	CI
40 ppm	N
30 ppm	SO₃
50 ppm	Na.

#### Patentansprüche

 Verfahren zur Herstellung sehr reiner Calciumcarbonatpulver durch Fällung aus währigen calciumionenhaltigen Lösungen, dadurch gekennzeichnet, daß bei Verwendung von wäßrigen calciumionenhaltigen Lösungen und wäßrigen carbonationenhaltigen Lösungen die Fällung bei Temperaturen von 20 - 50° C unter schwach basischen Bedingungen durchgeführt, der gebildete vorwiegend aus Vaterit bestehende Feststoff in Gegenwart einer wäßrigen Phase so lange bei Temperaturen von 15 bis 80° C gehanten wird, bis sich der Vaterit möglichst vollständig in Calcit umgewandelt hat, dieser Feststoff nach bekannten Verfahren abgetrennt, gegebenenfalls gewaschen, getrocknet und gegebenenfalls nachzerkleinert wird.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekonnzeichnet, daß die Fällung bei Temperaturen von 20 35 °C unter Einhaltung eines pH-Wertes von 7,2 10,5, vorzugsweise 7,5 10, durchgeführt und der gebildete vorwiegend aus Vaterit bestehende Feststoff in Gegenwart einer wäßrigen Phase so lange bei Temperaturen von 20 50 °C gehalten wird, bis sich der Vaterit möglichst vollständig in Calcit umgewandelt hat.
- Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine durch Auflösen der entsprechenden Salze, insbesondere von CaCl<sub>2</sub> und von Ca(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, in Wasser hergestellte calciumionenhaltige Lösung eingesetzt wird.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß eine calciumionenhaltige Lösung verwendet wird, die durch Behandeln von calciumcarbonat-, calciumoxid- oder calciumhydroxidhaltigen Stoffen mit Säuren, insbesondere mit HC und HNO<sub>3</sub>, hergestellt wurde.
- 15 5. Verfahren nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Sodaherstellung nach dem Solvay-Verfahren anfallende geklärte und gereinigte calciumchloridhaltige Endlösung als calciumionenhaltige Lösung verwendet wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Gewinnung von Lithiumverbindungen nach DDR-patent 257 245 anfallende Calciumchloridlösung verwendet wird.
  - Verfahren nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß als carbonathaltige Lösungen Sodaoder Pottaschelösungen verwendet werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß durch Carbonisierung der entsprechenden Alkali/augen hergestellte carbonathaltige Lösungen eingesetzt werden.
  - Verfahren nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß durch Carbonisieren der bei der Alkalichloridelektrolyse anfallenden Bäderlauge hergestellte carbonathaltige Lösungen eingesetzt werden.

30

- Verfahren nach Anspruch 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet daß aus Alkalilauge und Natriumhydrogencarbonat gewonnene carbonathaltige Lösungen eingesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß carbonathaltige Lösungen eingesetzt werden, die Ammoniumionen enthalten.
  - Verfahren nach Anspruch 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß ammoniumcarbonathaltige Lösungen verwendet werden, die mehr Ammoniak enthalten, als der Formel (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> entspricht.
  - Verfahren nach Anspruch 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß bei der Herstellung von Harnstoff anfallende ammoniumcarbonathaltige Lösungen verwendet werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß eine aus Ammoniumhydrogencarbonat, Wasser und Ammoniak hergestellte ammoniumcarbonathaltige Lösung verwendet wird.
  - 15. Verfahren nach Anspruch 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Fällung in der Weise durchgeführt wird, daß die carbonationenhaltige Lösung vorgelegt und die calclumionenhaltige Lösung zudosiert wird.
- 16. Verfahren nach Anspruch 1 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die F\u00e4llung durch simultane Zugabe der carbonationenhaltigen L\u00f6sung und der calciumionenhaltigen in ein F\u00e4llgef\u00e4\u00df durchgef\u00fchrt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß zur F\u00e4lling des Vaterits eine salciumionenhaltige L\u00f6sung mit einer w\u00e4\u00dfregen Ammoniakl\u00f6sung vermischt und in dieses Gemisch Kohlendioxid eingeleitet wird.
  - 18. Verfahren nach Anspruch 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Fällung des Vagerits kontinuierlich

durch Vermischen der calciumionenhaltigen Lösung und cer Ammoniaklösung bei gleichzeitigem Einleiten von Kohlendioxid erfolgt.

- 19. Verfahren nach Anspruch 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Fällung entstandene vaterithaltige Suspension solange bei Temperaturen zwischen 15 und 80°C gehalten wird, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat.
- 20. Verfahren nach Anspruch 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Fällung entstandene Suspension getrennt, der Feststoff gegegebenenfalls gewaschen, in Wasser suspendiert und die vaterithaltige Suspension so lange bei einer Temperatur zwischen 15 und 80°C gehalten wird, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat.

10

25

30

45

- 21. Verfahren nach Anspruch 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß in die vaterithaltige Suspension Kohlendloxid eingeleitet wird und die Suspension so lange bei Temperaturen zwischen 15 und 80°C gehalten wird, bis sich der Vaterft weitgehend in Calcit ungewandelt hat.
- 22. Verfahren nach Anspruch 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß zu der vaterithaltigen Suspension Calcium- oder Natriumhydrogenachonat zugegeben wird und die Suspension so lange bei Temperaturen zwischen 15 und 80 °C gehalten wird, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat.
- 23. Verfahren nach Anspruch 1 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß zu der vaterithaltigen Suspension geringe Säuremengen, insbesondere HCI und HNO<sub>2</sub> zugesetzt werden und die Suspension so lange bei Temperaturen zwischen 15 und 80°C gehalten wird, bis sich der Vaterit weitgehend in Calcit umgewandelt hat.
- 24. Verfahren nach Anspruch 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß der vorwiegend aus Vaterit bestehende Feststoff in Gegenwart einer wäßrigen Phase in einer Naßmühle, vorzugsweise einer Trommelnaßmühle, behandelt wird.

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 91 10 2434

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebl	ents mit Angabe, soweit erforderlich, ichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	US-A-4 100 264 (H * Spalte 2, Zeile 57 *	EYTMEIJER et al.) 14; Spalte 4, Zeile	1	C 01 F 11/18
A	US-A-2 941 860 (A * Anspruch 1 *	NNIS)	1	
A	DD-A- 72 250 (Z * Anspruch 1 *	öLLNER et al.)	1	
A	DE-B-1 592 147 (P * Anspruch 2 *	FIZER INC.)	1	3
A	CHEMICAL ABSTRACTS Oktober 1988, Zusa 152454h, Columbus, 63156012 (CENTRAL		1	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL5
				C 01 F 11/18
Der vo	•	rde für alle Patentansprüche erstellt		
RI	Recherchemort ERLIN	Abschlußfetum der Recherche 28–10–1991	CLEN	Prefer MENT J.P.

EPO FORM 1503 03.52 (P0403)

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : alleitschriftliche Offenbarung P : Zwischmilteratur

T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: sälteres Patentdokument, das jodoch erst am oder nach dem Annekledstum veröffenlicht wurden ist D: in der Anneklutzu angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

<sup>&</sup>amp; : Mitglied der glei:hen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument